MEDICINE COMPOUND FOR INCREASING BONE MASS

Patent number:

JP62000033

Publication date:

1987-01-06

Inventor:

JIYON TEII POTSUTSU JIYUNIA; ROBAATO EMU

NEAA; DEIBITSUDO EMU SUROBIKU

Applicant:

GEN HOSPITAL CORP

Classification:

- international:

A61K31/19; A61K31/59; A61K31/66; A61K33/10;

A61K33/14; A61K37/24

- european:

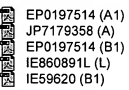
Application number: JP19860078048 19860404 Priority number(s): US19850720018 19850404

Abstract not available for JP62000033 Abstract of correspondent: **EP0197514**

A method for increasing bone mass in a human afflicted with osteoporosis or a similar disease which comprises administering to the human so afflicted an effective amount of a composition comprising a parathyroid hormone or physiologically active fragment thereof, or equivalents thereof, in combination with either (a) a hydroxylated Vitamin D compound, or a structual or functional analogue thereof, or (b) a dietary calcium supplement. Pharmaceutical compositions containing the necessary components are also disclosed.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

Also published as:



more >>



THIS PAGE BLANK (USPTO)

PFS NO=8678048 CC=JP

集合をクリックすると一覧を10件単位で表示します。

```
DN: JP A2 62000033 (1987/01/06)
FAMILY MEMBERS
                KD DOC.NO.
                             CC
                                 PR. DAT
                                            YY
                                                  PR.NO.
  CC PUBDAT
                             JP 1986/04/04 86
                                                    78048
  JP 1987/01/06 A2 62000033
  JP 1995/08/02 B4 7072138
                              US 1985/04/04 85
                                                   720018
 +AT 1992/08/15 E
                      79271
 +AU 1986/10/09 A1
                    5561686
 +AU 1990/08/02 B2
                     599905
                    1288695
 +CA 1991/09/10 A1
 +DE 1992/09/17 CO
                    3686343
 +DE 1993/01/28 T2
                    3686343
                     155686
 +DK 1986/10/05 A
                     155686
 +DK 1986/04/04 AO
 +DK 1999/08/02 B1
                     172816
 +EP 1986/10/15 A1
                     <u> 197514</u>
     DC : AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE
 +EP 1992/08/12 B1
                     197514
     DC : AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE
 +IE 1994/03/09 B
                       59620
 +IL 1986/08/31 AO
                       78342
 +IL 1991/06/10 A1
                       78342
 +JP 1987/01/06 A2 62000033
 +JP 1995/07/18 A2
                    7179358
 +JP 1996/09/04 B2
                    2531505
 +JP 1995/08/02 B4
                    7072138
 +PH 1989/11/03 A
 +US 1987/10/06 A
                     4698328
 +ZA 1986/11/26 A
                    8602510
     AB : DWT. C86-273437
                                CAN. 106<05>028289G
$5
                   2
S6
     U
                   0
```



图日本国特許庁(JP)

の特許出願公開

母 公 開 特 許 公 報 (A) 昭62-33

(9) Int.C1.4 A 61 K 37/24 識別記号

庁内整理番号

@公開 昭和62年(1987)1月6日

1 K 37/24 AEG

7138-4C*

審査論求 未請求 発明の数 2 (全12頁)

◎発明の名称 骨質量増加用医薬複合剤

②特 顧 昭61-78048

❷出 願 昭61(1986)4月4日

外2名

優先権主張 ❷1985年4月4日 母米国(US) № 720018

砂発 明 者 ジョン、ティー、ポッッ、ジュニア

アメリカ合衆国 マサチユーセッツ州、ニユートン、チェ

ストナット、ストリート 129

母発 明 者 ロバート、エム、ネア

アメリカ合衆国 マサチユーセッツ州、ケンブリッジ、リ

ーデセル、アベニユ 9

の出 願 人 ザ、ゼネラル、ホスピ

アメリカ合衆国 マサチユーセツツ州、ポストン、フルー

ツ、ストリート(番地なし)

タル、コーポレーショ ン

四代 理 人 弁理士 佐藤 一雄

最終頁に続く

明細書の浄磁(内容に変更なし)

明 額 毒

1. 発明の名称

骨質量增加用医整複合剂

- 2. 特許請求の範囲
 - 1. (イ) ヒドロキシル化ビタミンD化合物、 または

(ロ) 非選性カルシウム塩 と組み合わされた関甲状腺ホルモンまたはその生 理学上話性なフラグメントを含む医薬複合剤。

- 2. 該調甲状腺ホルモンフラグメントがヒトまたは動物から符られる関甲状腺ホルモンの最初の34アミノ酸残益より成るペプチドである、特許諸、の範囲第1項配数の医薬複合剤。
- 3. 該ホルモンフラグメントがヒトから得られる、特許語求の範囲第2項記載の医験複合剤。
- 4. 戦フラグメントが下記のアミノ酸配列を 有する、特許請求の範囲第1項記載の医薬複合剤。

H₂ N - Ser - Val - Ser - Glu - Sle - Gln - Leu - Met - His - Asn - Leu - Gly - Lys - 15 His - Leu - Asn - Ser - Met - Glu - Arg - Val - Glu - Trp - Leu - Arg - Lys - Lys - Leu - Gln - Asp - Val - His - Asn - Phe - COOH

- 5. 装複合剤が100~700単位の期甲状腺ホルモンフラグメントを含む、特許請求の範囲第1項記載の医薬複合剤。
- 6. 就複合剤が200~600単位の副甲状腺ホルモンフラグメントを含む、特許間求の範囲第2項記載の医療複合剤。
- 7. 試複合剤が400~500単位の創甲状腺ホルモンフラグメントを含む、特許請求の範囲 第3項又は第4項記載の医療複合剤。
- 8. 装複合体が1-ヒドロキシピタミンDまたは1,25-ジヒドロキシピタミンDを含む、

特許請求の範囲第1項記載の複合別。

- 9. 該ビタミンD化合物が1.25-9ビドロキシビタミンDである、特許請求の範囲第1項の複合剤。
- 10. 装複合財が数ピタミンD化合物
 0.05~150μgを含む、特許請求の範囲第1項記載の複合制。
- 11. 該複合所が該ビタミンD化合物 0.05~3.0μgを含む、特許論求の範囲第 8項配収の複合所。
- 12. 験複合類が験ピタミンD 化合物 0.05~2.0 μgを含む、特許請求の範囲第 9 項記載の複合剤。
- 13. 該複合剤が非海性対イオンに結合した カルシウムを含む、特許請求の範囲第1項記載の 複合剤。
- 14. 装非現性対イオンが炭波塩、クエン酸塩、リン酸塩、グルコン酸塩、乳酸塩、塩化物およびグリセロールリン酸塩である、特許誘求の範囲第13項記載の複合剤。
- 19. 第一の容器は副甲状腺ホルモンのペプチドフラグメントを含む、特許請求の箱囲第17項記載のキット。
- 20. ベプチドフラグメントは副甲状腺ホルモンのアミノ末頃から最初の34アミノ 唐残越からなる、特許請求の範囲第19項記載のキット。
- 21. 相項兼剤はヒドロキシル化ピタミンD 化合物である、特許額求の範囲第17項記載のキット。
- 22. 装化合物が1・ヒドロキシピタミンDである、特許請求の範囲第21項記載のキット。
- 23. 該化合物が1.25-ジヒドロキシピタミンDである、特許協求の花配第21項記載のキット。
- 24. 相乗務期がカルシウム補助食である、 特許疑求の範囲第17項記載のキット。

- 15. 該複合剤が認カルシウム塩12.5~ 50 maolesを含む、特許請求の範囲第1項記数の複合効。
- 16. 鉄カルシウム塩が炭酸カルシウムである、特許請求の距離第14項記載の複合剤。
- 17. 一以上の容器を動かないように収納するために区割化されたキャリアからなる骨質量を 地加させる組成物の投与用キットであって、
 - (イ) 第一の容器あるいは一選の容器はヒト または他の動物から入手可能な副甲状腺ホル モンを含み、
 - (ロ) 第二の容器は割甲状腺ホルモンと相乗 的に作用して骨質量を増加させる薬剤を含み、
 - (ハ) 第三の容器は鉄キットの成分を再構成させるかあるいは希釈するための報告液を含む

ものである上記キット。

18. キットは第一の翠瀬および第二の楽剤を投与するための手段を含む、特許論求の範囲第 17項記載のキット。

3. 発明の詳細な説明

発明の背景

. 発明の分野

本発明は骨粗器症 (osteoporosis) のヒトにおける骨質量増加方法に関する。

提来技術の説明

母組確定に一般に存在する問題は、正によたつき参行(staggering)である。米田だけでこの疾患の症状を示す者が養育万人いるとみられている。この疾患は老齢化、特に女性に必然的に伴うものらしく、発病率は予想される人口の老齢化に伴い

様々な方法が、従来技術において、骨組を全を もつとトの骨質及を増加することについて当ら れてきた。これらの治療には、ファ化け、カリウム、 アンドロゲン、生物学的に活性などでは、カルシトニン及び高リンと、化力を というないないないでは、カルトニンの投与法がある。ファ化ナトリロトンの たかルトニンの投与、これらの治療では現るによっ になる。ファ化ナトリウム治療では現者によっ て骨栗を増加させるが、競骨質量及び骨強を

(Reeve et al., British Madical Journal, 280:1340(1980)) は、 the property of t

エルセピア/ノース・ホランド・パイオメディカル・プレス(Elsevier /North-Holland Biomedical Press)が1981年に出版したモ ノクローナル抗体と免疫試験の発展

(Monoclonal Antibodies and Developments

する効果は不確実であって、骨軟化症の高度の危 験性を帯びるとともに他の望ましくない選作用を きたす。

骨質量を増加させるこれらの骨粗軽金治療法の他に、骨質存在量を維持するための方法が知られている。これらの方法としては、エストロゲンもしくはカルシウム単独、又は1-ヒドロキシピタミンD3 もしくは1,25-ジヒドロキシピタミンD3 単独の使用がある。

これらの先行方法を開示した。 型的な文献には下記のものがある。 ブラッガー(Brugger)らの米国特許第3、956。 260号明知 強及 びの 水田特許 の ための の の の の の の で が り スティ の の と は 無関のもの と は 無関係で ある。 クリスティ (Christie)らの 米国特許 第4、241。051 号明報 毎 は 、 耳の病 母 か に か い て 示 し て い で か か た か い て 示 し て い で っ アリティッシュ・メディカル・ファーナル・第280年

In 『assuncassay》第239頁において、リープのは、上記研究で明らかになったいくつかの問題に答える形で、自らの遊居について知さる。著者らは、彼らのカルシウム異性吸収実験では合いである。如整症について考えられる欠点を指摘さるの1.25~(OH)2ピタミンD3を授与してこの欠点を解することが必要であるかもしれないと推測している。

へフチら、クリニカル・サイエンス、第62巻、第389買、1982年(Hefti et al...
Clinical Science, 62:389(1982))
は、部甲状腺ホルモン又は1,25-(0H)2
ビタミンD3が凝加された高カルシウム食を用い、 骨粗壁皮であること以外は正常な良体ラットを 用した研究について記載している。若者らは、別 用した研究について記載している。若者らは、別 加が見られたが、骨粗壁皮の進行中に減少したり なの骨燥の再生はなかったと報告している。エンドーら、ネーチャー、第286巻、第262裏、

THE STATE OF THE STREET, AND THE STATE OF TH

1980年(Endo et al., Nature, <u>2.86</u>: 262(1980)) は、頭甲状腺ホルモン(PTH) と一緒にピタミンDの代謝疫物を用いてインピトロでの骨形成を促進させることについて論じている。しかしながら、PTH及び1, 25-(OH)₂ ピタミンD₃ によるこれらの治療は、骨の再石灰化を促進させるという点で、PTH単独よりも効果がなかった。

レーダーら、カルシファイド・ティシュー・インターナショナル、第29巻、第1号、第21頁、1979年(Rader et al.、 Calcified Tissue International。29(1):21(1979))は、カルシウム食と調甲状腺 出版 物の腹腔内注射によっての、甲状酸及び酵甲状腺 切除ラットの治療法について記載している。この治療では1,25-(〇H)2 ビタミンD3 産生を促進し、骨石化の著しい増加をもたらしたが、骨皮質での空間の出現によって明らかになる骨吸 収を発生させることも見出された。ラットでは、骨形成、即ち骨基質形成に対し効果がなかった。

hat ct al., A merican Journal of Medicine . 43 (5):696 (1967))は、ピタミンDが骨形成よりも骨吸収に対して効果を発揮するためには磁小限の副甲状腺ホルモンが必要であると述べている。マーゴブら、パイオケミカル・アンド・パイオフィジカル・リサーチ・コミュニケーションズ、第62巻、第901頁、1975年(Mahgoub et al., Biochemical and Biophysical Research Communications。62:901 (1975))において、著者らは実験法について記録し、更に、活性ピタミンD代財産物(25-OHピタミンD3)は、部甲状腺ホルモンの効力を財大させて、路費ラット動児骨額数の環

43 替、第5 号、第696頁、1967年 (P.ec

しかしながら、これらの方法はいずれも、骨割 な定及びその関連疾患に対して臨床的に利用可能 な治療技術を提供するものではなく、望ましくな い刻作用をよく引き起こした。その結果、制作用

状AMP鱼を増加させると述べている。

ウォングら、サージカル・フォーラム、第30号、第100頁、1979年(Wong et al., Surgical Forum, 30:100(1979))は、甲状腺及び副甲状腺切除イヌに毎日副甲状腺幼出物を筋内内投与するか、又は1,25-(OH)2ピタミンD3を軽口投与し、飼時に甲状腺補充療法を行なうと述べている。これらの始意におけるカルシウム食の吸収性の効果は、骨粗器金に関してではなく、関甲状腺機能に関して論じられている。

ピーコックら、ピタミンD・プロシーディングス・ワークショップ、イー・ノーマン出版、第411頁、1977年(Peacock et al., Vitamin D Proceedings Workshop.。
E. Norman 、Ed.、p. 411(1977))は、組織培養のマウス顕養骨に対するピタミンD代財産物及び副甲状腺ホルモンの吸収効果に対するカルシトニン及びステロイド系性ホルモンによる阻害について関示している。ペチェットら、アメリカン・ジャーナル・オブ・メディシン、第

が最小限で一般的に有効な治療法の必要性が未だ に存在しているのである。

発明の委員

したがって、骨粗壁症のヒトに対し骨質量を増加させるような方法を提供することが本発明の目的である。

骨粗鬆症のにトに対し骨質優を増加させるため に使用することができる医薬組成物を提供するこ とも本発明のもう一つの目的である。

以下の記載から更に容易に明らかとなるように、本発明のこれらの、そして他の目的は、ヒトの音製品を増加させる方法を提供することによって達成されたのであるが、その方法とは、副甲状腺ホルモン又はその生理学上話性なフラグメントもしくはその等価物を、(8)ヒドロキシル化ビタミンD 化合物、又はその構造的もしくは機能的質は、ののようなるものである。

好ましい眼様の説明

本発明者らは、この効果を選択するための従来

·:. .

本発明は、骨粗鬆症として分類されるすべての 疾駆、特に、閉挺後骨粗鬆症、老人性骨粗鬆症、

ものではなく、天然型をもとに合成されたもので あってもよいことを意味する。

"フラグメント"という語は、具体的に示したものより大きいか又は小さい化合物を缺く遺味ではなく、天然別甲状腺ホルモンから入手可能なすべての成分、即ち天然化合物自体の大きさより小さいか、それ自体の大きさか又はそれより大きいすべての成分を包含した意味である。

PTHFにはまた、閉甲状腺ボルモンに関連した話性を保持する化学的に存正された閉甲状腺ホルモンのフラグメントを含む。必要とされる活性は骨形成促進作用である。考えられる修正型としては:

(1) ヒトPTH分子の34番目から84番目まで又はそれを超えた位置のカルボキシルアミノ酸の伸長、あるいはアミノ末端の伸長、あるいは他の望ましい性質を生じるアミノ酸の関境、例えばカルボキシル末端における4・カルボキシルアミドのようなもの、を有するPTHF・望ましい修正は、代謝を遅延し

特定性骨組織のでは、 を定するとのでは、 を定するとのでは、 をでは、 をでは、 をでは、 をでは、 をでは、 ののでは、 ののでは、

· : :.

本発明方法に含まれる第1の成分は"閉甲状腺ホルモン"又はそのフラグメントであり、以後"PTHF"と略記する。PTHFは、ヒト又はその他の存権動物から入手可能な器甲状酸ホルモンの最初の26個、28個、34個又は他の生理学上活性なアミノ殷数(アミノ末端からの数)からなる。

"入手可能な"という語は、PTHFは必ずし も動物が産生した関甲状腺ホルモンから得られた

め、及び/又は、インピポ話性を高めるもの でなければならない。

- (2) 1~38個のアミノ液が仲長され、レセプター結合機、即ちモル当りの活性を高めたPTHF:
- (3) 代謝を選延させてインビボ活性を高めるためにD-アミノ酸が貫換されたPTHF;
- (4) 皮膚、粘膜又は胃腸管からの吸収性を高めて非経口注入する必要性を解消させるために 化学的に修正されたPTHF:及び
- (5) PTHFの生理学上許容される場及びエステル類

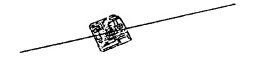
電乳動物から入手可能なPTHF(PTHF1
- 34)は、誘導体のような他のタイプの調甲状腺ホルモンフラグメントよりも一般に好ましい。
ヒト副甲状腺ホルモンの最初の34個のアミノ放 残跡からなるPTHF(以後、"トPTHF1-34"と略記する)の使用は、ヒトに使用する場合には特に好ましい。その他の好ましいPTHFは、下記の望ましい性質の一部文は全部を有する ものである:必要とされる話性面での作用の向上、 投与簡易性の向上、潜在的部作用を減少せしめる 選択性の向上、及びヒトにおける反免疫作用を回 選するための抗似性の低下。下記式のPTHF分 子は特に好ましい:

H₂ N - Ser - Vai - Ser - Glu - Ile - Gln - Leu - Met - His - Asn - Leu - Gly - Lys - His - Leu - Asn - Ser - Met - Glu - Arg - Val - Glu - Trp - Leu - Arg - Lys - Lys - Leu - Gln - Asp - Val - His - Asn - Pho - COOH

トPTHF1-34の投与最終題は、例えば、 100~700単位/日、更に好ましくは200~600単位/日、最も好ましくは400~50 0単位/日であり、ここで"単位"は、トPTH F1-34の国際概準品および確立された一つの PTH生物機定法における比較生物機定とによっ て定殺づけられる。各種PTH類似物の効力比は 各々の検定法毎に異なる。"単位"はチック高力 ルシウム血症検定に基づき表わされている。

他のPTHF分子についての投与鱼範囲は、ヒトにおいて骨再形成を促進するのに充分高い範囲であるが、正味の骨吸収を起こしたり、あるいは骨無機質の変動化により高力ルシウム血症又は高カルシウム尿症を起こすほどの高い範囲ではない。 トPTHF1・34以外の化合物の投与量は、体質を基準とし、または適切に確立された多型標準によって決定することができる。

本発明のヒドロキシル化ピタミンD 化合物には、
1 - α - ヒドロキシピタミンD₃、 1 - α. 25
- ジヒドロキシピタミンD₃ 及びそれらのピタミンD₂ 類似物: 即ち、1 - α - ヒドロキシピタミンD₂ 及び1 - α. 25 - ジヒドロキシピタミンD₂ を含む。これらの分子は下記式を有する:

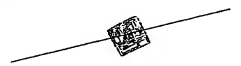


1 - α - ヒドロキシ 1 - α . 25 - ラヒドロ ピタミンD キシピタミンD

上記式中、C - 22とC - 23との結合は単結・合でも二重結合であってもよく、更に式中、Xは Hでも- CH、であってもよい。

これらのヒドロキシル化ピタミンD分子の特性を保有した化学的変換物は等価物とみられる。好ましい変換物は、上記化合物のグルクロニド及び、 はな これでの あっと いっと できる 他の すべての ピタミン D の B の よう な 没 な できる 他の すべての ピタミン D の B の よう な 没 短 できる 他の すべての ピタミン D の B の は、 没 与 終了 級 で ある。 最も好ましいものは、 没 与 終了 級

ピタミンD成分の投与最範囲は、ピタミンDの特徴的効果、特に骨粗繋定患者において向上したカルシウム関替吸収性を充分に発揮するようなものであるが、 スカルシウム 双定又は高カルシウム血 定を起こすほどの大量な範囲ではない。 各種ピタミンD 類似物の可能投与设施器は費 1 に示されている。



		范 照 8	
ピタミンD類似物	広い範囲	好ましい 粒 囲	最も好ましい ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・
1-d. 25- (OH) 2 ピタミンD3 又 は 1-a, 25- (OH) 2 ピタミンD2	0.05 ~ 2.0	0.1~ 1.0	0.25 ~ 0.50
1 - α - ΟΗピタミンD ₃ 又 は 1 - α - ΟΗピタミンD ₂	0.05 ~ 3.0	0.1~ 1.5	0.25 ~ 0.75
25-OHピタミンD ₃ 又 は 25-OHピタミンD ₂	10~150	20~100	20~50
ビタミンD ₃ 又 は ビタミンD ₂	3日毎に1250 <i>μg〜</i> 3750μg/日	1250µg∼	1250 µ g × 3
ジヒドロタキステロール	0.2~ 1.2 啊/日	0.2~ 0.6 哼/日	0.2~ 0.4 考/日

a 他に記載がなければ単位μg/日

本発明方法の適用は、本発明方法に使用するための成分を含有した医療複合剤によって勧助される。このような医療複合剤は従来技術では示唆されていなかったが、それは特定の成分複合剤の使用を伴う本発明方法が従来技術では未知であったためである。

ここで用いられる"医類複合剂"とは、典型的な組成物のように本発明の2成分の完全な混合物のみならず、キット又は医薬パックの形のような非理合的組合せをも含む食味である。

等。在《中国》,都有一个自己,各种农力,是特别的自己的。

本発明で使用される"カルシウム補助食"とは、 1日の許容食事品として進められる母以上のレベ ルで通常の食事にカルシウムを番加したものを意. 味する。正常な成人では、推奨できる1日の許容 良は20~25 AMOIカルシウム/日で問註後の女 性ではわずかに高くなるが、米国の成人における カルシウムの慣用的摂取量はわずかに12~18 BBOI/日である。多くの骨粗鬆症のヒトでは、脳 昔のカルシウム吸収化が低いため、このような恩 適条件以下のカルシウム食では彼らの骨粗緊定を 悪化させるにしかすぎない。したがって、戌人の ためのカルシウム雑助食としては、食事及び補助 食の総経口摂取量を38~50maol/日まで増加 させるように充分なカルシウムを投与することを 合む。カルシウム補助食が用いられる場合は、カ ルシウムは無毒性の形で投与される。ここで述べ る投与速度は実際のカルシウム量に関するもので あり、使用される現実の化合物の投与速度は投与 すべき化合物の式量から簡単に計算することがで きる。ミルク又はカルシウムの無条件性は、それ

典型的な本発明の医築混合組成物は、ヒドロキシル化ビタミンD 化合物あるいはカルシウムを組めたしての使用に適した形のカルシウムと組合されたPTHFを含有する。組成物は更に医療上許容される固体を含有していてもよく、また、とのによりする場合は、PTHF成分を保護するためにリポソーム中に入れられたPTHFを含有していてもよい。

を恐問させるのに的した形態としては、特製水のように従来一般に使用される不活性希釈剤を含有した、乳剤、販調剤、シロップ及びエリキシルがある。不活性希釈剤以外に、このような組成物は、超調剤、乳化剤、吸潤剤、甘味剤、香味剤及び芳香剤のようなアジュバントをも包含することができる。

本発明は、本発明の業別又は本発明の成分を含有する医表組成物の製造方法にも関するものであるが、ここで業別とは骨質量を増加させるために使用されるものをいう。

本発明での投与に厳して使用される物質は、理論的には、キットの製造に通している。このようなキットは、パイアル・チューブその他のような1以上の容器手段を動かないように収納するために区面化された運搬手段からなっていてもよく、該容器手段の各々は、本発明方法に使用される必要素の一つと一緒に、該要素の投与のためのシリング、針、スプレー又は皮減貼剤のような手段とから構成される。

D 3 (1.25-(OH)₂ D₃) O.25μ9 を投与した。4人目の患者には、βカルシウム摂取(核摂取量5 O m no! Ca / 日以上)を受けさせる一方で、四趾の副甲状腺ホルモンフラグメントを投与した。カルシウムとリンのバランスを考慮したこれらの治療の効果は表 2 に示されている。母密度に関するこれらの治療効果は表 3 に示されている。

努力は、 容器手段の一つは、 複結 乾燥 品又は溶液の副甲状腺ホルモンフラグメント (1-34)を含有することができる。 第二の容器 もしく はい キシル化ビタミンD 化合物、又は 旋剤 もしく は 砂酸のカルシウム 補助食を含有することができる。 建設手段 は、 キット内の 凍結 乾燥成分を 再水 ている ための 類 観波を含有した第三の容器を有していてもよい。

上記の関示は本発明を一般的に説明する。更に完全な理解は下記具体例を参照して得ることができるが、下記例はここでは説明だけの目的で挙げられているのであって、他に指摘のない限り品定させるためのものではない。

册 1

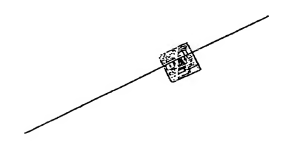
本発明の方法および組成物の効果をヒトの患者で関べた。 骨粗繋定の 3 人の成人男性に、 正常のカルシウム食(15~20 mmol/日)を とらせる一方で、 6~12 か月間にわたり毎日ヒト 調甲状腺ホルモンフラグメント (hPTHF1 - 3 4)500単位及び1,25-ジヒドロキシビタミン

化邻烷基酚 化二甲酚 化铁铁矿 医皮肤病

<i>ክ</i> ሎን ኃይ	h (者 PTH+ - (明) ₂ 治療中	_ D	h) 1, 25	者 PTH+ - (08), 治療中	D	h! 1, 25	者: PTH+ - (OH) 2 推鍊中	_	h! C:	者 PTH+ a>2g 治療中	
血清(与%)	9. 19	9.44	+0.25	9.24	8. 75	-, 49	9.7	9.3	-0.4	9.32	9, 46	+0.14
尿(吻/白)	255	400	+145	191	243	+52	237	297	+60	288	372	+84
バランス			_				20,	431	100	200	312	*64
(考/日)	-114	-61	+53	-320	+114	+434	-110	-223	-113	-199	+131	· +330
吸収量(四/日)	136	339	+203	-129	345	+474	103	123	+23	90	499	+409
<u>リン</u>												
血清(畸%)	4.34	3, 99	35	3.52	3, 56	+.04	4.5	4.0	-0.5	3.55	3, 59	+0.04
尿(吻/ 日)	1028	1073	+45	805	548	-257	459	768	-309	1339	1400	+61
バランス										,,,,	1400	*01
(29/日)	-254	-142	+112	-262	+213	+475	173	-90	-253	+33	+188	+155
吸収量(四/日)	774	931	+157	542	745	+203	632	679	+47	1372	1587	+215

カルシウムバランスの改善については我 2 に 示されている。カルシウムバランスの一貫した改善
効果の観察が失敗したのは、推奨されるカルシウム
以取許容量を有する食物の供給最以上にカルシウムの願管吸収量を増加させる処理をせずに別甲 状態ホルモンを授与した場合に見られた一つの否 定要因であった。

3人のこれら同様の患者の前腕において、 母皮 質密度が維続して維持されていることは表3に示されている。 コントロール割定は各人について 散か月にわたり行なわれたが、 出癌効果は数か月の 関照で行なわれた剤定値にも反映されている。



CAN CONTINUE TO SERVICE AND A SERVICE OF THE SERVIC

1/3末端の骨密度(9/α3)

	思者 1	思者 2	息者 3	息者 4
コントロール	0, 75	0.74	0.80 +	. 625
	0. 75	0.79	0.74	.63
		0.78		.613
抬課中	ከPTH+	hPTH+	hPTH+	hPTH+Ça
	(1, 25 - (OH) 2 D)	(1.25-(OH) ₂ D)	(1.25-(OH),D)	•
	0.67	0.79	0.71	.61
	0. 71	0, 82	0.71	. 65
	0.69	0.83	0.69	.60
	· 0.72		0.73	. 67
	0. 74		0, 76	
冶療後	0. 75	0.83		
	. (4か月間未治療)	(1年閏未治療)		

治療院始2-1/2年的

コンピュータ斯協雄影法を邀者4の脊椎における骨部度を測定するために採用した。これらの調定は、3つの原椎(し1~し3)について行なわれた。位置強用の採棄画像を用いて、中間脊椎の1つの1cm 戸新暦を存た。最初の一連の走を積、数者を自由に動かせ、しかる後2回目の類定を行なった。走遊結果は数4に示されている。

μ 7

治理11か月の骨密度

	4K 14K 18K 1	<u> </u>	400	<u> 155</u>	4
L 1	91.1	9	0		7
L 2	88.0	9	0		2
L 3	8 3 2	9	0		7
	治療17か月袋の骨密	Ŕ			
L 1	111	1	0	7	
L 2	9 9	1	0	7	
L3	105		9	7	

治療権了時の母密度

L 1	104	109
L 2	1 1 0	104
L 3	106	107

表4に示された治療11か月後の骨密度は、この患者の年令の男性平均よりも根準偏差が約2低い。本発明方法による治療装了時の骨密度測定値は、9か月の治療則関後と比べて、約20%の骨密度の上昇が見られる。

<u> 2</u>

特発性骨粗螺定の5人の成人男性を、例1に記載した投与強にて、hPTHF(1-34)及び1・25-(0H)2 D3 (虚者5~8)、又はhPTHF(1-34)及びカルシウム(患者4)で治療した。この試験結果は図1に図示されている。各類様体は骨滑盤度測定値はK2 HPO4 に換算して示されている。すべての患者が、治療関関中、複骨楽密度の著しい増加を示した。

患者4は治療を中止した治療20か月日まで骨 密度の安定した増加を示した。治療中止後14か

Now the Committee of th

月目に骨密度を測定したところ、この患者の骨密 度は再び低下した。このことは更に、存権の骨梁 密度に及ばす骨粗健症の影響を解消させる本発明 の組合せ療法の有効性を示すものである。

患者7及び8では、治療前に脊椎の破損があったため、数値の椎骨については、固定が不可能であった。 これらの図は、これら患者の骨燥密度に対する高速的で一貫した改善効果を示している。

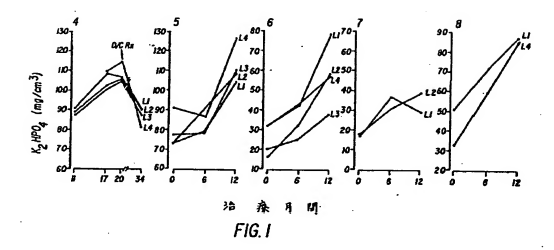
骨皮質密度を、これら同一の患者の前腕において、治療前及び治療中3か月毎に認定した。密度 測定では一定の変化は見られなかった。

本発明はこのように充分に開示されているが、 前記発明の精神又は範囲から遊脱しない限り、多 くの変更及び修正を加えることができることは当 乗者にとって明らかであろう。

4. 図画の簡単な説明

図は、特発性骨粗繋症の5人の成人男性における、本発明の治療に伴う骨楽密度の変化を示すグラフである。

図面の浄書(内容に変更なし)



第1頁の続き

^{の発} 明 者 デイビッド、エム、ス アメリカ合衆国 マサチユーセツツ州、ニユートン、ダド ロビク リー 85

手続補正 鐁(方式)

昭和61年7月23日

特許庁長官 梨田 朝雄 股

1. 事件の表示

昭和61年 特許順 第78048号

2. 発明の名称

骨質量增加用医素複合剂

3. 補正をする者

事件との関係 特許出顧人

ザ、ゼネラル、ホスピタル、コーポレーション

4. 代 枢 人

東京都千代田区丸の内三丁目2排3月 関語東京(211)2321 大代巻

6428 弁理士 佐 華 -

5. 雑正命令の日付

昭 和 61年 6 月 4 日 (発送日 昭和61年 6 月24日)

6. 補正の対象

顕白の特許出頭人の類、委任状、明確は、図面

- 7. 雑正の内容
- (1) 別紙の通り
- (2) 明朝掛および図面の存書(内容に変更なし)

TO REMOTE CONTROL OF THE CONTROL OF SECURITIES OF THE PROPERTY OF THE PROPERTY

THIS PAGE BLANK (USPTO)

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

| BLACK BORDERS
| IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
| FADED TEXT OR DRAWING
| BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
| SKEWED/SLANTED IMAGES
| COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
| GRAY SCALE DOCUMENTS
| LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
| REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.